- (1) Veröffentlichungsnummer:
- 0 382 050 A1

# (12)

# EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 90101786.3

(51) Int. Cl.5: C07C 29/136, C07C 31/20

(2) Anmeldetag: 30.01.90

3 Priorität: 04.02.89 DE 3903363

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 16.08.90 Patentblatt 90/33

Benannte Vertragsstaaten:
 BE CH DE FR GB IT LI NL

7) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)

@ Erfinder: Weyer, Hans-Juergen, Dr.

Luitpoidstrasse 78

D-6700 Ludwigshafen(DE)

Erfinder: Fischer, Rolf, Dr.

Bergstrasse 98

D-6900 Heidelberg(DE)

Erfinder: Mueller, Franz-Josef, Dr.

Mueller-Thurgau-Weg 1

D-6706 Wachenheim(DE)

Erfinder: Zimmermann, Horst, Dr.

Ringstrasse 36

D-6900 Heidelberg(DE)

- Verfahren zur Herstellung von Alkanolen.
- (F) Verfahren zur Herstellung von Alkanolen der allgemeinen Formel

I,

in der X das Brückenglied

oder

R¹ bis R8 Wasserstoffatome, Hydroxylgruppen oder Alkyl-, Alkoxi- oder Hydroxialkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten, und die Reste R¹, R³, R⁵ und R7 auch für Cycloalkylreste mit 5 bis 7 C-Atomen stehen können, bei denen man Lactone der allgemeinen Formel

II,

in der X und die Reste R die obengenannte Bedeutung haben, bei Temperaturen von 100 bis 350°C und Drücken von 20 bis 350 bar in Gegenwart eines Katalysators hydriert, der Cobalt und mindestens eines der Elemente Mangan, Kupfer und Phosphor enthält.

Xerox Copy Centre

BEST AVAILABLE COPY



## Verfahren zur Herstellung von Alkanolen

Die Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren zur Herstellung von Alkanolen, die mindestens zwei Hydroxylgruppen enthalten durch katalytische Hydrierung von 5- und 6-gliedrigen Lactonen in Gegenwart von Kobaltkatalysatoren.

Für die Herstellung von Alkandiolen wie Butandiol-1,4, Pentandiol-1,5 und Hexandiol-1,6 sind zahlreiche Methoden bekannt. So lassen sich solche Diole z.B. durch Umsetzung von Acetylen mit Aldehyden und Hydrierung der zunächst erhaltenen Alkindiole herstellen. Weiterhin besteht die Möglichkeit, Dicarbonsäuren oder ihre Ester zu entsprechenden Diolen zu hydrieren.

Man hat auch schon die Hydrierung von Lactonen für die Herstellung von Alkandiolen herangezogen. So ist z.B. aus den Patentschriften GB 1 230 276, GB 1 344 557, GB 1 512 751 und US 4 652 685 bekannt, daß man Butyrolacton in der Gas- oder Flüssigphase an Katalysatoren aus Kupferoxid und Chromoxid zu 1,4-Butandiol hydrieren kann. Um vorteilhafte Ergebnisse zu erzielen, hydriert man bei Temperaturen von über 180 °C und Drücken von über 80 bar. Die verwendeten Katalysatoren sind wegen ihres hohen Chromgehaltes nicht einfach zu entsorgen. In der GB-PS 1 314 126 wird die Hydrierung von γ-Butyrolacton an einem Katalysator beschrieben, der Nickel, Kobalt und Thorium enthält. Hierbei wirft sowohl die Handhabung als auch die Entsorgung des α-Strahlers Thorium 232 Probleme auf. Nach den Angaben der US-PS 4,301 077 hydriert man γ-Butyrolacton an einem Katalysator, der z.B. Nickel, Kobalt, Zink und Ruthenium enthält. Dabei erhält man 1,4-Butandiol z.B. bei halbem Umsatz nur mit einer Selektivität von 83 %.

Es bestand deshalb die Aufgabe, ein Verfahren zur Hydrierung von Lactonen zu Alkanolen zu finden, das diese Nachteile nicht aufweist.

Es wurde nun gefunden, daß man Alkanole der allgemeinen Formel

in der X das Brückenglied

20

25

30

35

40

45

50

R¹ bis R³ Wasserstoffatome, Hydroxylgruppen oder Alkyl-, Alkoxi-, oder Hydroxialkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten, und die Reste R¹, R³, R⁵ und R⁵ auch für Cycloalkylreste mit 5 bis 7 C-Atomen stehen können, besonders vorteilhaft herstellen kann, wenn man Lactone der allgemeinen Formel

in der X und die Reste R die obengenannte Bedeutung haben, bei Temperaturen von 100 bis 350°C und Drücken von 20 bis 350 bar in Gegenwart eines Katalysators hydriert, der Kobalt und mindestens eines der Elemente Mangan, Kupfer und Phosphor enthält.

Vorzugsweise stellt man nach dem neuen Verfahren Alkanole der allgemeinen Formel

in der Y das Brückenglied -CHR<sup>11</sup>- oder -CHR<sup>11</sup>-CHR<sup>12</sup>- und R<sup>9</sup> bis R<sup>12</sup> Wasserstoffatome, Hydroxylgruppen oder Alkyl-, Alkoxy- oder Hydroxialkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten, aus den entsprechenden Lactonen der allgemeinen Formel

10

In den Lactonen der Formeln II oder IV kommen als Alkyl-, Alkoxi- oder Hydroxialkylgruppen z.B. die folgenden Gruppen in Betracht: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Methoxi, Ethoxi, Hydroxiethyl, Hydroxipropyl oder Hydroxibutyl. Cycloalkylreste sind z.B. Cyclohexyl oder Cyclopentyl. Als Lactone der Formel II selen z.B. die folgenden Verbindungen genannt γ-Butyrolacton, δ-Valerolacton, 5-Methylbutyrolacton, 6-Methylvalerolacton, 5-Hydroxymethylbutyrolacton, 3-Methylbutyrolacton, 5-(3-Hydroxipropyl)butyrolacton, 3-Hydroxibutyrolacton, 3-Methoxlbutyrolacton und 4-Hydroxi-5-methylbutyrolacton.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Kobaltkatalysatoren enthalten Kobalt und mindestens eines der Elemente Mangan, Kupfer und Phosphor. Bevorzugt enthalten die Katalysatoren neben Kobalt mindestens zwei der Elemente Mangan, KUpfer, Phosphor und Molybdän. Von besonderem technischem Interesse sind solche Katalysatoren, die neben Kobalt mindestens drei der Elemente Mangan, Kupfer, Phosphor, Molybdän und Natrium enthalten. Dabei können die Metalle in metallischer Form oder in Form ihrer Oxide nach Reduktion, z.B. mit Wasserstoff, eingesetzt werden. Phosphor liegt praktisch in Form von Phosphorsäure vor.

Geeignete Katalysatoren sind z. B. solche, deren katalytisch aktive Masse mindestens zu 40 Gew.-%, z.B. zu 40 bis 80 Gew.% aus Kobalt besteht und als weitere aktive Bestandteile bis zu 10 Gew.-%, z. B. 3 bis 7 Gew.-% Mangan, bis zu 10 Gew.-%, z. B. 0,1 bis 3 Gew.-% Phosphor und bis zu 1 Gew.-%, z. B. 0.01 bis 0.5 Gew.-% Natrium enthält. Besonders gute Ergebnisse werden z. B. auch mit solchen Katalysatoren dieser Art erzielt, deren katalytisch aktive Masse als weitere aktive Bestandteile bis zu 30 Gew.-%, z. B. 12 bis 20 Gew.-% Kupier und bis zu 5 Gew.-%, z. B. 0,5 bis 5 Gew.% Molybdän enthalten.

Die Katalysatoren werden als Trägerkatalysatoren oder vorzugsweise als Substanzkatalysatoren eingesetzt. Trägerkatalysatoren werden auf an sich bekannter Weise, zweckmäßigerweise durch ein- oder mehrmaliges Imprägnieren des Trägermaterials mit einer wäßrigen Lösung der Metallsalze und der Phosphorverbindung hergestellt. Nach dem Imprägnieren und Trocknen wird die Masse wie an sich üblich, z.B. auf Temperaturen von 400 bis 600 °C erhitzt, wobei die Metallsalze In die Metalloxide übergehen. Zur Herstellung der Substanzkatalysatoren verfährt man auf an sich bekannte Weise z.B. so, daß man ein Kobaltsalz, z.B. Kobaltnitrat, in wäßriger Lösung mit den wäßrigen Salzlösungen (z.B. ebenfalls den Nitraten) der anderen Metalle, mit Zunahme von Molybdän und gegebenenfalls mit Phosphorsäure mischt, die erhaltene wäßrige Lösung mittels Alkalicarbonatlösung bei einer Temperatur zwischen 40 und 70°C auf einen pH-Wert von wenigstens 8 bringt, die erhaltene Suspension zur Vervollständigung der Fällung auf einen pH-Wert unterhalb von 7,5 bringt, die ausgefällte Masse gewinnt, trocknet, bei 400 bis 600°C calciniert, die abgekühlte Masse gegebenenfalls nachwäscht, mit einer Lösung eines Salzes der Molybdänsäure tränkt und durch eine anschließende Säurebehandlung die Molybdänsäure auf der Masse fixiert. Die Katalysatormasse wird dann in an sich bekannter Weise geformt, getrocknet und reduziert, wobei die Mengen der Lösungen jeweils so gewählt werden, daß der Katalysator im calcinierten, nicht reduzierten Zustand die angegebene Zusammensetzung hat, wobei die Metalle in Form ihrer Oxide und Phosphor als Phosphorsäure vorliegen. Vor ihrem Einsatz werden die Katalysatoren mit Wasserstoff behandelt, wobei die Oxide größtenteils zu den Metallen reduziert werden.

Als Katalysatorträger sind z. B. Siliziumdioxid, Aluminiumdioxid, Titandioxid, Aktivkohle, Silikate oder Zeolithe geeignet. Wenn nötig können bei der Katalysatorherstellung Bindemittel verwendet werden.

Das Lacton kann in reiner Form oder in Inerten Lösungsmitteln, wie Alkanen, Ethern oder Alkoholen eingesetzt werden. Geeignete Alkohole sind beispielsweise Ethanol, Propanol und Butanol. Als etherische Lösungsmittel können z. B. Dibutylether und Tetrahydrofuran verwendet werden. Vorteilhaft ist der Einsatz von Butanol als alkohölisches Lösungsmittel.

Man hydriert bei Temperaturen von 100 bis 350°C, vorzugsweise bel 100 bis 210°C, insbesondere bei 100 bis 170 °C und bei Drücken von 20 bis 350 bar, vorzugsweise bei 50 bis 150, insbesondere bei 50 bis 130 bar, wobei die Katalysatorbelastung je nach Temperatur und Druck 0.05 bis 5.0 kg/(lh) betragen kann. Die Hydrierung wird in der Flüssig- oder Gasphase durchgeführt. Man arbeitet diskontinulerlich oder

# EP 0 382 050 A1

kontinuierlich in Sumpf- oder Rieselfahrweise, wobei der Katalysator normalerweise fest angeordnet ist. Es ist aber auch möglich, einen Katalysator einzusetzen, der in dem Reaktionsgemisch suspendiert ist.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhält man die Alkanole schon bei Temperaturen und Drücken, die im unteren Teil der oben angegebenen Temperatur- und Drückbereiche liegen, in guten Ausbeuten.

Die erfindungsgemäß dargestellten Alkandiole sind wertvolle Ausgangsprodukte z. B. für die Herstellung von Polyestern.

Die in den Beispielen genannten Prozente sind Gewichtsprozente

#### Beispiel 1

Die Hydrierung wurde in einem Rohrreaktor durchgeführt, der über einen außenliegenden Mantel mit Öl auf die erforderlichen Temperaturen aufgeheizt werden konnte. Der beheizte Innenraum des Rohrreaktors hatte einen Durchmesser von 10 mm und war 1430 mm lang. Das untere Drittel des Innenraums enthielt die Katalysatorschüttung. Das mittlere Drittel war mit Glasringen gefüllt. Das obere Drittel war leer. Gasförmiger und flüssiger Zulauf durchströmten den Rohrreaktor gemeinsam von oben nach unten. Den Reaktoraustrag kühlte man auf Raumtemperatur und trennte ihn in einen flüssigen und einen gasförmigen Strom.

Der verwendete Katalysator, von dem 62,3 g eingesetzt wurden, hatte die Zusammensetzung 66,8 % CoO (= 52,7 % Co), 19,1 % CuO (= 15,3 % Cu), 7,1 % Mn<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (= 5,1 % Mn), 3,3 % MoO<sub>3</sub> (= 2,2 % Mo), 3,5 Gew.% H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> (= 1,1 % P) und 0,15 Gew.% Na<sub>2</sub>O (= 0,1 % Na). Der Katalysator hatte die äußere Form von Strängen mit dem Durchmesser 3 mm und der Höhe 2 mm.

Der Reaktor wurde zur Aktivierung des Katalysators zunächst mit Wasserstoff luftfrei gespült. Bei einem Gesamtdruck von 15 bar und einem Wasserstoffstrom von mindestens 500 l/h steigerte man die Temperatur in einem Zeitraum von 7 Stunden auf 310°C. Danach erhöhte man den Gesamtdruck auf 250 bar und den Wasserstoffstrom auf mindestens 100 l/h. Man hielt diese Bedingungen mindestens 72 Stunden lang aufrecht. Danach wurde mit der Hydrierung begonnen.

Bei einem Gesamtdruck von 60 bar und einer Temperatur von 208 °C wurden dem Reaktor stündlich 98 g gamma-Butyrolacton (1,14 mol) und 1212 Liter Wasserstoff (54,1 mol) zugeführt. Der stündliche flüssige Reaktoraustrag enthielt neben 51,6 g unumgesetzten gamma-Butyrolacton (0,60 mol) 35,1 g 1.4-Butandiol (0,39 mol), 0,15 g THF (0,002 mol), 0,6 g n-Butanol (0,01 mol), 0,4 g n-Propanol (0,008 mol) und 0,4 g Wasser (0,022 mol).

#### 35 Beispiel 2

Eine Mischung aus 70 g 5-(3-Hydroxlpropyl)butyrolacton und 70 g n-Butanol wurde in Gegenwart von 20 g des in Beispiel 1 verwendeten und mit Wasserstoff aktivierten Katalysators bei 200 bar und 200 °C diskontinuierlich hydriert. Nach vollständigem Umsatz waren 83 % Heptantriol-1,4,7, 8 % 2-(3-Hydroxipropyl)-tetrahydrofuran und 9 % andere Produkte, wie Heptandiole und Hexandiol-1,4 entstanden. Durch Destillation wurden 48,2 g (67 Mol-%) Heptantriol-1,4,7 erhalten.

#### Beispiel 3

45

50

Eine Mischung aus 10 g 4-Hydroxi-5-methyl-γ-butyrolacton und 100 g n-Butanol wurde in Gegenwart von 20 g des in Beispiel 1 verwendeten und mit Wasserstoff aktivierten Katalysators bei 200 bar und 150°C im Autoklaven umgesetzt. Entsprechend der gaschromatographischen Analyse hatte sich das Edukt vollständig unter Bildung von Pentantriol-1,3,4 (4,3 %) und Pentandiol-1,4 (84,0 %) umgesetzt.

#### Beispiele 4 bis 8

Für die Beispiele 4 bis 8 wurden jeweils 30 g eines Lactons und 100 g n-Butanol zusammen mit 20 g des in Beispiel 1 verwendeten und mit Wasserstoff aktivierten Katalysators eingesetzt. Diese Mischung wurde in einem 300-ml-Autoklav bei 200 bar bis zur Druckkonstanz hydriert. Reaktionstemperatur, Art des verwendeten Lactons und Produktzusammensetzung laut gaschromatographischer Analyse sind Tabelle 1 zu entnehmen.

# BEST AVAILABLE COFY

Tabelle

Beispiel	Lacton der Formel II	Temperatur	Alkanol der Formel I**)	THF-Derivat**)
		[°C]	[Mol%]	[Mol%]
4 5 6 7 8	alle R = H $R^1 = CH_3$ ") $R^3 = CH_3$ ") $R^5 = CH_3$ ") $R^1 = CH_2OH$ ")	125 175 200 200 150	98,0 93,1 54,3 56,8 90,7	0,1 2,4 27,3 26,8 4,8

<sup>\*)</sup> alle nicht genannten R-Reste stehen für H

## Beispiel 9

10

15

20

30

35

40

50

Der in Beispiel 1 beschriebene Versuch wurde bei 30 bar und 230 °C in der Gaspase mit einer stündlichen Reaktorzuführung von 145 g  $\gamma$ -Butyrolacton (1,69 mol) und 686 ! Wasserstoff (30,6 mol) durchgeführt. Der stündliche flüssige Reaktoraustrag enthielt neben 108,4 g unumgesetztem  $\alpha$ -Butyrolacton (1,26 mol) 36,0 g Butandiol-1,4 (0,4 mol), 0,75 g THF (0,01 mol), 1,86 g Butanol (0,031 mol), 1,8 g Propanol (0,027 mol) und 1,7 g Wasser (0,086 mol).

# Ansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von Alkanolen der allgemeinen Formel

in der X das Brückenglied

R¹ bis R³ Wasserstoffatome, Hydroxylgruppen oder Alkyl-, Alkoxi- oder Hydroxialkylreste mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten, und die Reste R¹, R³, R⁵ und R² auch für Cycloalkylreste mit 5 bis 7 C-Atomen stehen können, dadurch gekennzeichnet, daß man Lactone der allgemeinen Formel

- in der X und die Reste R die obengenannte Bedeutung haben, bei Temperaturen von 100 bis 350°C und Drücken von 20 bis 350 bar in Gegenwart eines Katalysators hydriert, der Kobalt und mindestens eines der Elemente Mangan, Kupfer und Phosphor enthält.
  - 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, der

mit den entsprechenden Substituenten der eingesetzten Lactone

#### EP 0 382 050 A1

neben Kobalt mindestens zwei der Elemente Mangan, Kupfer, Phosphor und Molybdän enthält.

- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, der Kobalt und mindestens drei der Elemente Mangan, Kupfer, Phosphor, Molybdän und Natrium enthält.
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die aktive Masse des Katalysators mindestens zu 40 Gew.% aus Kobalt besteht.
- 5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, dessen aktive Masse mindestens zu 40 Gew.% aus Kobalt besteht und als weitere aktive Bestandteile bis zu 10 Gew.% Mangan, bis zu 10 Gew.% Phosphor und bis zu 1 Gew.% Natrium enthält.
- 6. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, dessen aktive Massen zu 40 bis 80 Gew.% aus Kobalt, 3 bis 7 Gew.% aus Mangan, 0,1 bis 3 Gew.% aus Phosphor und 0.01 bis 0,5 Gew.% aus Natrium besteht.
- 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, dessen aktive Masse mindestens zu 40 Gew.% aus Cobalt besteht und als weitere aktive Bestandteile bis zu 10 Gew.% Mangan, bis zu 30 Gew.% Kupfer, bis zu 5 Gew.% Molybdän, bis zu 10 Gew.% Phosphor und bis 15 zu 1 Gew.% Natrium enthält.
  - 8. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Katalysator verwendet, dessen aktive Massen zu 40 bis 60 Gew.% aus Kobalt, 3 bis 7 Gew.% aus Mangan, 0,1 bis 3 Gew.% aus Phosphor, 12 bis 20 Gew.% aus Kupfer, 0,5 bis 5 Gew.% aus Molybdän und zu 0,01 bis 0,5 Gew.% aus Natrium besteht.

20

25

30

35

40

45

50

55



# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 90 10 1786

		E DOKUMENTE	<del></del>		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokumer der maßgeblich	ts mit Angabe, soweit erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)	
Y	US-A-3 848 003 (F.C * Spalte 1, Zusammer Patentanspruch *	i. MESICH et al.) ifassung; Spalte 8,	1	C 07 C 29/136 C 07 C 31/20	
Y	US-A-3 478 112 (K. * Spalte 2; Beispie	ADAM et al.) i 14; Patentanspruch	1-2,4		
Y	US-A-4 141 930 (D.1 * Beispiele IB, ID; 2 *	R. NIELSEN) Gabelle I, Beispiel	1,2		
Y	DE-A-2 321 101 (BAS* Patentanspruch 1		1,2,4		
P,A	EP-A-0 304 696 (BA * Patentansprüche *	SF AG)	1-5,7		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)	
				C 07 C 29/00 C 07 C 31/00	
	·				
		de Sin alle Datentanonalishe escentio			
Der v	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt  Recherchendert  Abschließeitum der Recherche			Preser	
п	Recherchenort DEN HAAG	25-04-1990	BON	NEVALLE E.I.H.	
X:vo Y:vo ai A:te	KATEGORIE DER GENANNTEN i on besonderer Bedeutung allein betrach on besonderer Bedeutung in Verbindun deren Veröffentlichung derselben Kate echnologischer Hintergrund ichtschriftliche Offenbarung	DOKUMENTE T: der Erfindun E: alteres Pate tet nach dem A g mit einer D: in der Anme georie L: aus andern 6	T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: ütteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument  A: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument		

**BEST AVAILABLE COFY** 

THIS PAGE BLANK (USPTO)